\bigcirc

Japanese Patent Laid-open Publication No. HEI 7-216152 A

Publication date: August 15, 1995

Applicant: MITSUI PETROCHEM IND LTD

Title: CONTAINER MADE FROM CYCLOOLEFINIC RESIN COMPOSITION

5

[Scope of Claims for Patent]

[Claim 1] A container formed from a cyclic olefinic resin composition consisting of:

- [A] 100 parts by weight of at least one kind of cyclic olefinic resin selected from the group consisting of [A-1], [A-2], [A-3] and [A-4] below,
 - [B] 0.01 to 2.0 parts by weight of an UV absorber, and
 - [C] 0.01 to 2.0 parts by weight of a hindered aminebased stabilizer,
- 15 [A-1] an ethylene/cyclic olefin random copolymer obtained by copolymerizing ethylene with a cyclic olefin represented by the following formula [I] or [II]:

[Formula I]

20

25

wherein n is 0 or 1, m is 0 or a positive integer, q is 0 or 1, R^1 to R^{18} and R^a and R^b independently represent a hydrogen atom, a halogen atom, or an optionally halogensubstituted hydrocarbon group, and R^{15} to R^{18} may be bound

to each other to form a monocycle or a polycycle whereupon the monocycle or polycycle may have a double bond, or R^{15} and R^{16} , or R^{17} and R^{18} , may be combined to form an alkylidene group,

30 [Formula II]

- wherein p and q each represent 0 or a positive integer, m and n each represent 0, 1 or 2, R¹ to R¹⁹ independently represent a hydrogen atom, a halogen atom, an optionally halogen-substituted hydrocarbon group, or an alkoxy group,
- a carbon atom to which R^9 or R^{10} is bound and a carbon atom to which R^{13} is bound or a carbon atom to which R^{11} is bound may be bound to each other directly or via a C1 to C3 alkylene group, and when n=m=0, R^{15} and R^{12} , or R^{15} and R^{19} , may be bound to each other to form a monocyclic or
- 10 polycyclic aromatic ring,

 [A-2] a ring-opened polymer or copolymer of the cyclic olefin represented by the formula [I] or [II] above,

 [A-3] a hydride of the above ring-opened polymer or copolymer [A-2], and
- [A-4] a graft-modified product of the above-mentioned [A-1], [A-2] or [A-3].

[Claim 2] The container formed from a cyclic olefinic resin composition according to claim 1, wherein the cyclic olefinic resin [A] is an ethylene/cyclic olefin random

- 20 copolymer [A-1] obtained by copolymerizing ethylene with the cyclic olefin represented by the formula [I]. [Claim 3] The container formed from a cyclic olefinic resin composition according to claim 2, wherein in the cyclic olefin represented by the formula [I], n is 0, and m is 0,
- 25 1 or 2.
 [Claim 4] The container formed from a cyclic olefinic resin
 composition according to claim 2 or 3, wherein the cyclic
 olefin represented by the formula [I] is
- 30 [Detailed Description of the Invention]
 [0001]

tetracyclo $[4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]$ -3-dodecene.

[Technical Field of the Invention]

The present invention relates to a container formed form a cyclic olefinic resin composition and excellent in moisture resistance, weatherability (light-resistance), and ultraviolet screening properties.

5

[0095] These can also be used as a mixture of two or more thereof.

[C] Hindered amine-based stabilizer

- The hindered amine-based stabilizer [C] used in the present invention includes the following compounds.

 [0096] Examples include bis(2,2',6,6'-tetramethyl-4-piperidyl) sebacate, dimethyl succinate/1-(2-hydroxyethyl)-4-hydroxy-2,2,6,6-tetramethyl pyridine polycondensate,
- poly[[6-(1,1,3,3-tetramethylbutyl) imino-1,3,5-triazine-2,4-diyl] [(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl) imino] hexamethylene [(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl) imino], tetrakis(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-1,2,3,4-butane tetracarboxylate, 2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl benzoate,
- bis-(1,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)-2-(3,5-di-tert-butyl4-hydroxybenzyl)-2-n-butyl malonate, bis-(N-methyl-2,2,6,6tetramethyl-4-piperidyl) sebacate, 1,1'-(1,2ethanediyl)bis(3,3,5,5-tetramethyl piperazinone), (mixed
 2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl/tridecyl)-1,2,3,4-butane
- tetracarboxylate, (mixed 1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl/tridecyl)-1,2,3,4-butane tetracarboxylate, mixed {2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl/β,β,β',β'-tetramethyl-3,9-[2,4,8,10-tetraoxaspiro(5,5)undecane] diethyl}-1,2,3,4-butane tetracarboxylate, mixed {1,2,2,6,6-pentamethyl-4-
- piperidyl/β,β,β',β'-tetramethyl-3,9-[2,4,8,10tetraoxaspiro(5,5)undecane] diethyl)-1,2,3,4-butane
 tetracarboxylate, N,N'-bis(3-aminopropyl) ethylene diamine2,4-bis[N-butyl-N-(1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)

```
amino]-6-chloro-1,3,5-triazine condensate, poly[6-N-
  - morphoryl-1,3,5-triazine-2,4-diyl] [(2,2,6,6-tetramethyl-4-
    .piperidyl) imino] hexamethylene [(2,2,6,6-tetramethyl-4-
    piperidyl) imide], N,N'-bis(2,2,6,6-tetramethyl-4-
    piperidyl) hexamethylene diamine/1,2-dibromoethane
    condensate, and [N-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-2-
    methyl-2-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl) imino]
    propionamide.
    [0097] Preferable among those described above are
10
    bis(2,2',6,6'-tetramethyl-4-piperidyl) sebacate, dimethyl
    succinate/1-(2-hydroxyethyl)-4-hydroxy-2,2,6,6-tetramethyl
    pyridine polycondensate, poly[6-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)
    imino-1,3,5-triazine-2,4-diyl] [(2,2,6,6-tetramethyl-4-
    piperidyl) imino] hexamethylene [(2,2,6,6-tetramethyl-4-
15
    piperidyl) imino], tetrakis(2,2,6,6-tetramethyl-4-
    piperidyl)-1,2,3,4-butane tetracarboxylate, bis-(1,2,6,6-
    pentamethyl-4-piperidyl)-2-(3,5-di-tert-butyl-4-
    hydroxybenzyl)-2-n-butyl malonate, 1,1'-(1,2-
    ethanediyl)bis(3,3,5,5-tetramethyl piperazinone), (mixed
20
    2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl/tridecyl)-1,2,3,4-butane
    tetracarboxylate, (mixed 1,2,2,6,6-pentamethyl-4-
    piperidyl/tridecyl)-1,2,3,4-butane tetracarboxylate, mixed
    \{2,2,6,6-\text{tetramethyl-}4-\text{piperidyl/}\beta,\beta,\beta',\beta'-\text{tetramethyl-}3,9-
    [2,4,8,10-tetraoxaspiro(5,5)undecane] diethyl]-1,2,3,4-
25
    butane tetracarboxylate, mixed {1,2,2,6,6-pentamethyl-4-
    piperidyl/\beta,\beta,\beta',\beta'-tetramethyl-3,9-[2,4,8,10-
    tetraoxaspiro(5,5)undecane] diethyl}-1,2,3,4-butane
    tetracarboxylate, N,N'-bis(3-aminopropyl) ethylene diamine-
    2,4-bis[N-butyl-N-(1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)]
30
    amino]-6-chloro-1,3,5-triazine condensate, poly[6-N-
```

morphoryl-1,3,5-triazine-2,4-diyl] [(2,2,6,6-tetramethyl-4-

piperidyl) imino] hexamethylene [(2,2,6,6-tetramethyl-4-

piperidyl) imino], N,N'-bis(2,2,6,6-tetramethyl-4-

piperidyl) hexamethylene diamine/1,2-dibromoethane condensate, and [N-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-2-methyl-2-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl) imino] propionamide, among which bis(2,2',6,6'-tetramethyl-4-piperidyl) sebacate is particularly preferably used.

5

30

[0115] Insofar as the object of the invention is not hindered, the cyclic olefinic resin composition may further 10 contain any other arbitrary components such as an additive, an antioxidant, a crosslinking agent, a crosslinking assistant, a heat stabilizer, an antistatic agent, a slip agent, an anti-blocking agent, an anti-fogging agent, a lubricant, a dye, a pigment, a mineral oil-based softening 15 agent, petroleum resin, wax, a filler, etc. [0116] Specific examples of such arbitrary components include phenol-based antioxidants such as tetrakis[methylene-3-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenyl) propionate] methane, β -(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenyl) propionic acid alkyl ester, 2,2'-oxamide bis[ethyl-3-(3,5-20 di-t-butyl-4-hydroxyphenyl) propionate, etc., aliphatic metal salts such as zinc stearate, calcium stearate, calcium 1,2-hydroxy stearate, etc., and polyhydric alcohol aliphatic esters such as glycerin monostearate, glycerin distearate, pentaerythritol monostearate, pentaerythritol 25 distearate, pentaerythritol tristearate, etc.

[0126] the present invention is explained in more detail with reference to Examples; however, the invention is not limited thereto.

[0127] In the Examples below, a test specimen was prepared from the following cyclic olefinic resin composition by an injection molding method usually used in producing a

container, and the test specimen was measured for its various physical properties.

.[0128] [Evaluation Method]

- (i) Softening temperature (TMA)
- The softening temperature was determined by measuring the thermal deformation of a sheet of 1 mm in thickness by Thermal Mechanical Analyzer (TMA) manufactured by DuPont. A quartz needle was placed on the sheet and then loaded with 49 g loading, and the sheet was heated at a rate of 5°C/min., and the temperature at which the needle
- 5°C/min., and the temperature at which the needle penetrated the sheet by a distance of 0.635 mm was determined as TMA.
 - (ii) Glass transition temperature (Tg)

Determined at a heating rate of 10°C min. with DSC-20 manufactured by Seiko Instruments Inc.

(iii) Bending test

Determined in accordance with ASTM D790.
[0129] An injection test specimen having a thickness of 1/8

inch was tested at a crosshead speed of 20 mm/min., at 23°C

20 to determine bending modulus and bending strength.

(iv) Color difference (ΔE)

Determined in accordance with JIS Z8730 1968. [0130]

[Example 1] 100 parts by weight of the cyclic olefinic

resin [A-1] below as the component [A], 0.1 part by weight of 2-(2'-hydroxy-3'-t-butyl-5'-methylphenyl)-5chlorobenzotriazole as the component [B], and 0.1 part by weight of bis(2,2',6,6'-tetramethyl-4-piperidine) sebacate as the component [C] were introduced into a twin screw

extruder (44 mmφ) and melt-kneaded at 230°C to give pellets.

[0131] From the resulting pellets, a test specimen of 127

mm × 12.7 mm × 2 mm t was prepared by an injection molding

machine (IS-55EPN, manufactured by Toshiba Machine Co., Ltd.).

_Cyclic olefinic resin [A-1]

An ethylene/tetracyclo $[4.4.0.1^{2.5},1^{7.10}]-3$ -dodecene

5 (hereinafter abbreviated as TCD-3) random copolymer; Ethylene content = 75 mol%,

MFR $(260^{\circ}C, 2160 \text{ g}) = 39 \text{ g}/10 \text{ min}.$

Intrinsic viscosity [η] (in decalin at 135°C) = 0.60dl/g Softening temperature (TMA) = 90°C, glass transition

10 temperature (Tg) = 80°C.

[0134]

- [0132] This test was set in Sunshine Weather-O-Meter and examined for its weatherability under the conditions of a light irradiation time of 102 minutes and a water-shower time of 18 minutes.
- 15 [0133] The determined color difference and bending strength of the test specimen after the weatherability test are shown in Table 1.

[Example 2] A test specimen was prepared and examined for

20 its weatherability in the same manner as in the Example 1 except that 2-hydroxy-4-n-octoxy benzophenone was used as the component [B]. The results are shown in Table 1.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-216152

(43)公開日 平成7年(1995)8月15日

(51) Int.Cl. ⁸		識別記号	庁内塱	理番号	FΙ					技術表示箇所
COSL	23/08	KEG								
C08K	5/00									
	5/17	KEV								
COSL	23/24	LCZ								
	45/00	LKB								
				審査請求	未請求	請求項	iの数4	OL	(全 35 頁)	最終頁に続く
(21)出願番	寻	特願平6-13571			(71)	出願人	000005	887		
							三井石	油化学	工業株式会社	
(22)出顧日		平成6年(1994)2)	17日				東京都	千代田	区段が関三丁	目2番5号
					(72)	発明者	広 瀬	敏	行	
		·					山口県	玖珂郡	和木町和木六	丁目1番2号
							三井石	油化学	工業株式会社	内
					(72)	発明者	西島	茂	俊	
							山口県:		和木町和木六	丁目1番2号
							三井石	油化学	工業株式会社	内
•					(72)	発明者	山本	陽	造	
							具口山	 	和木町和木六	丁目1番2号
							三井石	油化学	工業株式会社	为
					(74)	人野升	弁理士	鈴木	俊一郎	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					L					

(54)【発明の名称】 環状オレフィン系樹脂組成物製容器

(57)【要約】

【目的】 本発明は、環状オレフィン系樹脂組成物から 形成され、長期間保存しても容器自体が着色したり機械 的強度が低下したりすることがなく、しかも内容物を長 期間にわたって保存しうるような防湿性、耐候(光) 性、紫外線遮蔽性に優れた容器を提供する。

【構成】 [A] 下記の群から選ばれる少なくとも1種の環状オレフィン系樹脂100重量部;

[A-1] エチレンと特定の環状オレフィンとのランダム共重合体、[A-2] 環状オレフィンの開環重合体または共重合体、[A-3] [A-2] の水素化物および [A-4] [A-1]、 [A-2] または [A-3] のグラフト変性物、および特定量の [B] 紫外線吸収剤と [C] ヒンダードアミン系化合物とからなる環状オレフィン系樹脂組成物から形成された容器:

【特許請求の範囲】

【 請求項 1 】 [A] 下記 [A-1] 、 [A-2] 、 [A-3] お よび [A-4] からなる群から選ばれる少なくとも1種の 環状オレフィン系樹脂;100重畳部と、

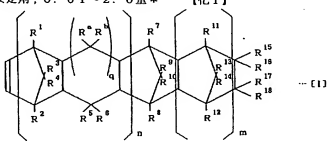
[B] 紫外線吸収剤: 0.01~2.0重量部と、

[C] ヒンダードアミン系安定剤; 0.01~2.0重*

* 盘部とからなる環状オレフィン系樹脂組成物から形成さ れた容器:

[A-1] エチレンと下記式 [I] または [II] で表され る環状オレフィンとを共重合させて得られるエチレン・ 環状オレフィンランダム共重合体;

【化1】



(式[I]中、nは0または1であり、mは0または正 の整数であり、qは0または1であり、R'~R'8なら びにR®およびR®は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲ ン原子またはハロゲンで置換されていてもよい炭化水素 基であり、R15~R18は互いに結合して単環または多環※20

※を形成していてもよく、かつ該単環または多環は二重結 合を有していてもよく、またR15とR16とで、またはR 17とR18とでアルキリデン基を形成していてもよ い。)、

【化2】 -R 15 (CH2) ··· [II] R 13

(式[II]中、pおよびqは0または正の整数であり、 mおよびnは0、1または2であり、R1 ~R19はそれ ぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、ハロゲンで置換さ れていてもよい炭化水素基またはアルコキシ基であり、 R9 またはR10が結合している炭素原子と、R13が結合 している炭素原子またはRIIが結合している炭素原子と は直接あるいは炭素数1~3のアルキレン基を介して結 合していてもよく、またn=m=0のときR15とR12ま たはR15とR19とは互いに結合して単環または多環の芳 香族環を形成していてもよい。)、

[A-2] 上記式 [I] または [II] で表される環状オレ フィンの開環重合体または共重合体、

[A-3] 上記 [A-2] 開環重合体または共重合体の水素化 物、および

[A-4] 上記 [A-1] 、 [A-2] または [A-3] のグラフト 変性物。

【請求項2】前記の [A] 環状オレフィン系樹脂が、エ チレンと上記式[1]で表される環状オレフィンとを共 重合させて得られるエチレン・環状オレフィンランダム 共重合体 [A-1] であることを特徴とする請求項1に記 載の環状オレフィン系樹脂組成物から形成された容器。

おいて、nは0であり、mは0、1または2であること を特徴とする請求項2に記載の環状オレフィン系樹脂組 成物から形成された容器。

【請求項4】上記式[1]で表される環状オレフィン が、テトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3- ドデセンで あることを特徴とする請求項2または3に記載の環状オ レフィン系樹脂組成物から形成された容器。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は、環状オレフィン系樹脂組 成物から形成され、防湿性、耐候 (光) 性、紫外線遮蔽 40 性に優れた容器に関する。

[0002]

【発明の技術的背景】エチレン、プロピレンなどのα-オレフィンを重合させて得られるポリオレフィンは、従 来から耐薬品性および耐溶剤性に優れた樹脂として広く 利用されているが、透明性、耐熱性、剛性については十 分であるとはいえないことがある。このためポリオレフ ィンに造核剤を添加したり、溶融状態にあるポリオレフ ィンを徐冷したりして結晶化度を上げることによりポリ オレフィンの透明性、耐熱性、剛性を改善しているが、

【請求項3】上記式[1]で表される環状オレフィンに 50 このような方法によって透明性、耐熱性、剛性が充分に

改善されたポリオレフィンが得られているとは言い難い。

【0003】ところで上記のような従来のポリオレフィンに対して、エチレンと嵩高なオレフィンとを反応させて得られる共重合体は、耐熱性などの諸特性に優れていることが報告されている(例えば米国特許第883,372号明細番、特開昭46~14910号公報参照)。

【0004】本出願人も、このような協高なオレフィンから得られるポリオレフィンについて研究し、エチレンと特定の嵩高な環状オレフィンとから透明性、耐熱性、剛性に優れたエチレンと環状オレフィンとの共重合体を得て既に出願を行っている(特開昭 60-168708号、同 61-120816号、同 61-17308号、同 61-272216号、同 62-252406号、同 62-252407号公報参照)。

【0005】そしてこのように透明性、耐熱性、剛性に優れたエチレン/環状オレフィン共重合体などの環状オレフィン系樹脂から容器を形成することも知られているが、このような容器では、長期間保存すると容器自体が着色したり、機械的強度が低下したり、あるいは内容物が変質してしまうことがあった。

【0006】本発明者らは、このような問題点を解決すべく鋭意研究したところ、環状オレフィン系樹脂は紫外線によって劣化することがあるとともに、紫外線などを充分に透過し、この紫外線によって内容物が変質してしまうことを見出した。

【0007】本発明者らは、上記のような知見に基づい*

*てさらに研究したところ、環状オレフィン系樹脂と紫外 線吸収剤とヒンダードアミン系安定剤とからなる環状オ レフィン系樹脂組成物からなる容器は、長期間保存して も容器自体が着色したり、機械的強度が低下したりする ことがなく、しかも内容物を長期間わたって安定に保存 しうることを見出して本発明を完成するに至った。

[0008]

【発明の目的】本発明は、上記のような従来技術に鑑みてなされたものであり、環状オレフィン系樹脂組成物から形成され、防湿性(水蒸気バリヤー性)、耐侯(光)性、紫外線遮蔽性に優れ、長期間保存しても容器自体が着色したり機械的強度が低下したりすることがなく、しかも内容物を長期間わたって安定に保存しうるような容器を提供することを目的としている。

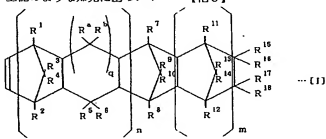
[0009]

【発明の概要】本発明に係る容器は、 [A] 下記 [A-1]、 [A-2]、 [A-3] および [A-4] からなる群から選ばれる少なくとも1種の環状オレフィン系樹脂;100 重量部と、 [B] 紫外線吸収剤;0.01~2.0重量部と、 [C] ヒンダードアミン系安定剤;0.01~2.0重量部とからなる環状オレフィン系樹脂組成物から形成されていることを特徴としている。

【0010】 [A-1] エチレンと下記式 [I] または [I] で表される環状オレフィンとを共重合させて得られるエチレン・環状オレフィンランダム共重合体:

[0011]

[化3]



【0012】(式[1]中、nは0または1であり、mは0または正の整数であり、qは0または1であり、R1~R18ならびにR0およびR0は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子またはハロゲンで置換されていてもよい炭化水素基であり、R15~R18は互いに結合して単環または多環を形成していてもよく、かつ該単環または

多環は二重結合を有していてもよく、またR¹⁵とR¹⁶と で、またはR¹⁷とR¹⁸とでアルキリデン基を形成してい てもよい。)、

40 [0013]

【化4】

【0014】(式 [II] 中、pおよびqは0または正の整数であり、mおよびnは0、1または2であり、R¹ ~R¹⁰はそれぞれ独立に水 深原子、ハロゲン原子、ハロゲンで置換されていてもよい炭化水 案基またはアルコキシ基であり、R⁰ またはR¹⁰が結合している炭素原子と、R¹³が結合している炭素原子またはR¹¹が結合している炭素原子とは直接あるいは炭素数1~3のアルキレン基を介して結合していてもよく、また n=m=0のときR¹⁵とR¹²またはR¹⁵とR¹⁹とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよい。)、 [A-2] 上記式 [I] または [II] で表される環状オレフィンの開環重合体または共重合体、 [A-3] 上記 [A-2] 開環重合体または共重合体の水素化物、および [A-4] 上記 [A-1]、 [A-2] または [A-3] のグラフト変性物。

【0015】上記のような [A] 環状オレフィン系樹脂と、特定量の [B] 紫外線吸収剤と [C] ヒンダードアミン系安定剤とからなる環状オレフィン系樹脂組成物から形成される本発明に係る容器は、防湿性(水蒸気バリヤー性)、耐候(光)性、紫外線遮蔽性に優れており、長期間保存しても容器自体が着色したり機械的強度が低 20下したりすることがなく、しかも内容物を長期間にわたって保存しうる。

【0016】本発明では、上記のような [A] 環状オレフィン系樹脂として、 [A-1] エチレンと環状オレフィンとの共重合体のうちでもエチレンと式 [1] で表される環状オレフィンとを共重合させて得られるエチレン・環状オレフィンランダム共重合体が好ましく、さらにこの式 [1] において、nは0であり、mは0、1または2であることが好ましく、特にこの式 [I] で表される環状オレフィンがテトラシクロ [4.4.0.1².5.17.10] -3 30-ドデセンであることが好ましい。

[0017]

【発明の具体的説明】本発明に係る容器は、環状オレフィン系樹脂組成物を容器形状に賦形することにより形成*

*される。

【0018】まず本発明に係る容器を形成する環状オレフィン系樹脂組成物について説明する。この環状オレフィン系樹脂組成物は、[A] 環状オレフィン系樹脂と、特定型の[B] 紫外線吸収剤と[C] ヒンダードアミン系安定剤とからなる。

6

【0019】 [A] 環状オレフィン系樹脂

本発明で用いられる環状オレフィン系樹脂 [A] は、 [A-1] エチレンと下記式 [I] または [II] で表される環状オレフィンとのランダム共重合体、 [A-2] 下記式 [I] または [II] で表される環状オレフィンの開環重合体または共重合体、 [A-3] 上記 [A-2] 開環重合体または共重合体の水素化物および [A-4] 上記 [A-1] 、 [A-2] または [A-3] のグラフト変性物からなる群から選ばれる少なくとも1種である。

【0020】本発明で用いられる環状オレフィン系樹脂 [A] は、サーマル・メカニカルアナライザーで測定した軟化温度(TMA)が、60 \mathbb{C} 以上好ましくは70 \mathbb{C} 以上であり、ガラス転移点(Tg)は、50 \mathbb{C} 以上好ましくは60 \mathbb{C} 以上であることが望ましい。

【0021】本発明で用いられる環状オレフィン系樹脂 [A] は、X線回折法によって測定される結晶化度が、 $0\sim20\%$ 好ましくは $0\sim2\%$ であることが望ましい。また環状オレフィン系樹脂 [A] は、135%のデカリン中で測定される極限粘度 $[\eta]$ が、通常 $0.05\sim1$ 0 dl/g 好ましくは $0.3\sim2.0$ dl/g さらに好ましくは $0.4\sim1.2$ dl/g であることが望ましい。

【0022】ここでまず本発明で用いられる環状オレフィン系樹脂 [A] を形成する環状オレフィンについて説明する。

環状オレフィン

[0023]

【化5】

【0024】上記式 [I] 中、nは0または1であり、mは0または正の整数であり、qは0または1である。なおqが1の場合には、R^e およびR^b は、それぞれ独立に、下記の原子または炭化水素基であり、qが0の場合には、それぞれの結合手が結合して5員環を形成する。

【0025】R'~R'8ならびにR'およびRbは、そ 50 られる。より具体的には、アルキル基としては、メチル

れぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または炭化水素 基である。ここでハロゲン原子は、フッ素原子、塩素原 子、臭素原子またはヨウ素原子である。

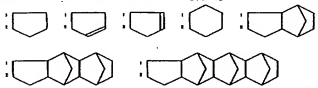
【0026】また炭化水素基としては、それぞれ独立に、通常炭素原子数1~20のアルキル基、炭素原子数3~15のシクロアルキル基、芳香族炭化水素基が挙げられる。より具体的には、アルキル基としては、メチル

基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、アミル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、ドデシル基およびオクタデシル基が挙げられ、シクロアルキル基としては、シクロヘキシル基が挙げられ、芳香族炭化水案基としては、フェニル基、ナフチル基などが挙げられる。【0027】これらの炭化水素基は、ハロゲン原子で置換されていてもよい。さらに上記式[I]において、R¹⁵とR¹⁶とが、R¹⁷とR¹⁸とが、R¹⁵とR¹⁷とが、R¹⁶*

*とR¹⁸とが、R¹⁵とR¹⁸とが、あるいはR¹⁶とR¹⁷とが それぞれ結合して(互いに共同して)、単環または多環 を形成していてもよく、しかもこのようにして形成され た単環または多環は二重結合を有していてもよい。ここ で形成される単環または多環を具体的に下記に例示す る。

[0028]

【化6】



【0029】なお上記例示において、1または2の番号を賦した炭素原子は、式 [1] においてそれぞれR 16 (R^{16}) または R^{17} (R^{18}) が結合している炭素原子を表す。また R^{16} と R^{16} とで、または R^{17} と R^{18} とでアルキリデン基を形成していてもよい。このようなアルキリデン基は、通常は炭素原子数 $2\sim 20$ のアルキリデン※ 20

※基であり、このようなアルキリデン基の具体的な例としては、エチリデン基、プロピリデン基およびイソプロピリデン基を挙げることができる。

[0030]

【化7】

【0031】式 [II] 中、pおよびqは0または正の整数であり、mおよびnは0、1または2である。また R^{1} \sim R^{19} は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基またはアルコキシ基である。

【0032】ハロゲン原子は、上記式 [1] におけるハロゲン原子と同じ意味である。また炭化水素基としては、それぞれ独立に炭素原子数1~20のアルキル基、炭素原子数3~15のシクロアルキル基または芳香族炭化水素基が挙げられる。より具体的には、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、アミル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基はびオクタデシル基が挙げられ、シクロアルキル基としては、シクロヘキシル基が挙げられ、芳香族炭化水素基としては、アリール基およびアラルキル基、具体的には、フェニル基、トリル基、ナフチル基、ベンジル基およびフェニルエチル基などが挙げられる。

【0033】アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基およびプロポキシ基などを挙げることができる。 これらの炭化水素基およびアルコキシ基は、フッ案原 子、塩素原子、臭素原子またはョウ素原子で置換されて 30 いてもよい。

【0034】ここで、R® およびR¹®が結合している炭素原子と、R¹³が結合している炭素原子またはR¹¹が結合している炭素原子またはR¹¹が結合している炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数1~3のアルキレン基を介して結合していてもよい。すなわち上記二個の炭素原子がアルキレン基を介して結合している場合には、R® およびR¹¹で表される基が、またはR¹®およびR¹¹で表される基が互いに共同して、メチレン基(-CH₂-)、エチレン基(-CH₂-)またはプロピレン基(-CH₂-)のうちのいずれかのアルキレン基を形成している。

【0035】さらに、n=m=0のとき、 R^{15} と R^{12} または R^{15} と R^{19} とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよい。この場合の単環または多環の芳香族環として、たとえば下記のようなn=m=0のとき R^{15} と R^{12} がさらに芳香族環を形成している基が挙げられる。

[0036]

[化8]

【0037】ここで、qは式 [II] における q と同じ意 味である。上記のような式[1]または[11]で表され る環状オレフィンとしては、具体的には、ビシクロ [2. 2.1] ヘプト-2-エン誘導体、テトラシクロ「4.4.0. 12.5.17.10] -3- ドデセン誘導体、ヘキサシクロ [6.6. 1.13.6.110.13.02.7.09.14] -4-ヘプタデセン誘導体、 オクタシクロ [8.8.0.12.9.14.7.111.18.113.16.03.8.0 12.17] -5-ドコセン誘導体、ペンタシクロ [6.6.1. 13.6.02.7.09.14] -4-ヘキサデセン誘導体、ヘプタシク ロ-5-エイコセン誘導体、ヘプタシクロ-5-ヘンエイコセ ン誘導体、トリシクロ [4.3.0.12.5] -3-デセン誘導 体、トリシクロ [4.3.0.12.5] -3-ウンデセン誘導体、 ペンタシクロ [6.5.1.13.6.02.7.09.13] -4-ペンタデセ 20 ン誘導体、ペンタシクロペンタデカジエン誘導体、ペン タシクロ [7.4.0.12.5.19.12.08.13] -3-ペンタデセン 誘導体、ペンタシクロ [8.7.0.1.3.6.110.17.112.15.0

2.7.0^{11.16}] -4-エイコセン誘導体、ノナシクロ [10.9.1.1^{4.7}.1^{13.20}.1^{15.18}.0^{3.8}.0^{2.10}.0^{12.21}.0^{14.19}] -5-0 ペンタコセン誘導体、ペンタシクロ [8.4.0.1^{2.3}.1^{8.12}.0^{8.13}] -3-ヘキサデセン誘導体、ペンタシクロ [8.8.0.1^{4.7}.1^{11.18}.1^{13.16}.0^{3.8}.0^{12.17}] -5-ヘンエイコセン誘導体、ノナシクロ [10.10.1.1^{5.8}.1^{14.21}.1 1^{16.19}.0^{2.11}.0^{4.9}.0^{13.22}.0^{15.20}] -5-ヘキサコセン誘導体、1,4-メタノ-1,4,4a,9a-テトラヒドロフルオレン誘導体、1,4-メタノ-1,4,4a,5,10,10a-ヘキサヒドロアントラセン誘導体、シクロペンタジエン-アセナフチレン付加物などが挙げることができる。

【0038】以下に上記のような式 [1] または [1] で表される環状オレフィンのより具体的な例を示す。 【0039】

【化9】

ピシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン

(:- ノルボルネン)



5- メチルビシクロ · [2, 2, 1] ヘプト-2-エン

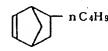
5, 6-ジメチルビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン



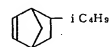
1-メチルビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-2-エン



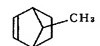
5-エチルビシクロ [2. 2. 1] ヘプト- 2-エン



5-n-プチルビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン



5-イソプチルビシクロ [2, 2, 1] ヘプト- 2-エン



7-メチルビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-2-エン

などのビシクロ [2.2.1] ヘプト・2・エン誘導体;

[0040]

【化10】



トリシクロ

[4, 3, 0, 1**] -3-デセン

2-メチルトリシクロ

[4.3.0.1**] -3-デセン

5・メチルトリシクロ

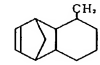
[4.3.0.115] -3-デセン

などのトリシクロ [4.3.0.1 *.6] - 3-デセン誘導体;



トリシクロ

[4.4.0.12.6] - 3-ウンデセン



10-メチルトリシクロ

[4.4.0.1***] - 3-ウンデセン

などのトリシクロ [4.4.0.1 * 5] - 3-ウンデセン誘導体;

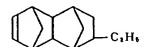
[0041]

【化11】

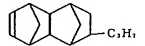
テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン



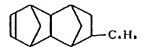
8-メチルテトラシクロ [4.4.0.1**,1***]-3-ドデセン



8-エチルテトラシクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] - 3-ドデセン



8-プロピルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.6}.1^{7.10}] -3-ドデセン



8-ブチルテトラシクロ [4.4.0.1** ⁰.1^{7.10}] - 3-ドデセン

8-イソプチルテトラシクロ [4.4.0.1*.*.17.1*]-3-ドデセン

[0042]

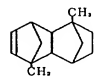
【化12】

,

8-ヘキシルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.6}.1^{7.10}] -3-ドデセン

8-シクロヘキシルテトラシクロ [4.4.0.]**.1*.1*.1*]-3-ドデセン

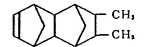
8-ステアリルテトラシクロ [4、4、0、1^{2、5}、1^{7、10}] - 3-ドデセン



5, 1 0-ジメチルテトラシクロ [4. 4. 0. 1^{2. 5}. 1^{7. 18}] - 3-ドデセン



2, 1 0-ジメチルテトラシクロ [4, 4, 0, 1^{2, 8}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン



8, 9-ジメチルテトラシクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

[0043]

【化13】

8-エチル-9-メチルテトラシクロ [4. 4. 0. 1 2. 5. 17. 10] 3-ドデセン

11,12-ジメチルテトラシクロ [4. 4. 0. 1 2. 5. 1 1. 10]

-3-ドデセン

2, 7, 9-トリメチルテトラシクロ $[4. 4. 0. 1^{2.5}. 1^{7.10}]$ -3・ドデセン

2. 7-ジメチル-9-エチル テトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン

9-イソプチル-2, 7-ジメチル テトラシクロ [4.4.0.12.17.10] -3-ドデセン

9, 11, 12-トリメチルテトラシクロ [4. 4. 0. 1 2. 6. 1 7. 10] - 3-ドデセン

[0044]

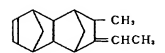
【化14】

9-エチル-11,12-ジメチルテトラ シクロ [4,4,0,1^{2,6},1^{7,10}] -3・ドデセン

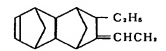
9-イソプチル-1 1, 1 2-ジメチルテトラシクロ [4, 4, 0, 1 ** 5, 1 ** 10] -3-ドデセン

5, 8, 9, 10-テトラメチル テトラシクロ [4, 4, 0, 1^{3, 4}, 1^{7, 10}] -3-ドアセン

8-エチリデンテトラシクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン



8-エチリデン- 9-メチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン



8-エチリデン- 9-エチルテトラ シクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

[0045]

【化15】

23 - CH (CH₂) , CHCH,

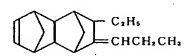
8-エチリデン-9-イソプロピルテトラ シクロ[4.4.0.1**.1***] - 3 - ドデセン・

8-エチリデン-9-プチルテトラ シクロ[4.4.0.1**.1**10] -3-ドデセン

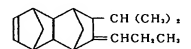
8-n-プロピリデンテトラシクロ シクロ [4.4.0.125.17.10] - 3-ドデセン

CHCH₂CH₃

8-n-プロピリデン - 9-メチルテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン



8-n-プロピリデン - 9-エチルテトラシクロ [4, 4, 0, 12.5, 17.10] - 3-ドデセン



8-n-プロピリテン-9-イソプロビル テトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10]-3-ドデセン

[0046]

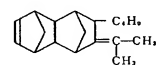
【化16】

8-n-プロピリデン-9-ブチルテトラシクロ [4, 4, 0, 1 * 5, 1 * 10]
-3-ドデセン

8-イソプロピリデン -9-メチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

8-イソプロピリデン --9-エチルテトラシクロ [4, 4, 0, 1^{4, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

8-イソプロピリデン- 9-イソプロピル テトラシクロ [4.4.0.1^{2.4}.1^{7.10}] -3-ドデセン



8-イソプロピリデン- 9-プチルテトラ シクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

[0047]

【化17】

27

Ce.

8-クロロテトラシクロ

[4.4.0,12.3,17.10]-3-ドデセン

Br

8-ブロモテトラシクロ

[4.4.0.12.5.17.30] - 3-ドテセン

F

8-フルオロテトラシクロ

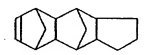
[4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン

Ce

8, 9-ジクロロテトラシクロ

[4, 4, 0, 12, 5, 17, 16] - 3-ドデセン

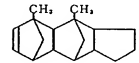
などのテトラシクロ [4.4.0.1 *. 5 .1 1.10] -3-ドデセン誘導体;



ペンタシクロ

[6, 5, 1, $1^{3, 6}$, $0^{2, 7}$, $0^{4, 13}$]

-4-ペンタデセン



1.3-ジメチルペンタシクロ

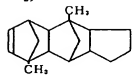
 $[6, 5, 1, 1^{3, 6}, 0^{2, 7}, 0^{9, 13}]$

- 4-ペンタデセン

[0048]

【化18】

29

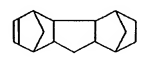


1.6-ジメチルペンタシクロ [6.5.1.1^{3.5}.0^{3.7}.0^{3.13}] -4-ペンタデセン

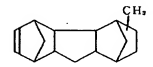
CH, CH,

14,15-ジメチルペンタシクロ [6.5.1.1**.0**.0**] -4・ベンタデセン

などのペンタシクロ [6.5.1.1*.6.0*.1.0*.1*] - 4-ペンタデセン誘導体;

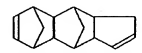


ペンタシクロ
[7. 4. 0. 1 * 5. 1 * 12. 0 * 13]
- 3 - ペンタデセン



メチル置換ペンタシクロ [7.4.0.1^{*}*,1**¹*,0**¹²] -3-ペンタデセン

などのペンタシクロ [7.4.0.12.3.19.12.04.13] -3-ペンタデセン誘導体:



ペンタシクロ [6, 5, 1, 1^{3, 4}, 0^{2, 7}, 0^{4, 13}] -4, 1 0-ペンタデカジエン

などのペンタシクロペンタデカジエン化合物:

[0049]

【化19】

ペンタシクロ

[8.4.0.1^{1.6}.1^{1.12}.0^{8.13}] -3-ヘキサデセン

11-メチル-ペンタシクロ

[8.4.0.1***.1**.0**1*]
-3-ヘキサデセン

11-エチル-ペンタシクロ

[8, 4, 0, $1^{2, 5}$, $1^{9, 12}$, $0^{8, 13}$]

-3…ヘキサデセン

10,11-ジメチル-ペンタシクロ

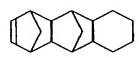
[8. 4. 0. $1^{2.5}$, $1^{4.12}$, $0^{4.13}$]

- 3-ヘキサデセン

などのペンタシクロ [8.4.0.12.5.18.12.04.13] -3-ヘキサデセン誘導体:

CH₂

C.H.



ペンタシクロ

[6. 6. 1. 1 * *. 0 * 7. 0 * 14] --4-ヘキサデセン

1、3-ジメチルペンタシクロ [6、6、1、1^{3、6}、0^{2、7}、0^{9、14}] -4-ヘキサデセン

1, 6-ジメチルペンタシクロ [6, 6, 1, 1 ** *, 0 ** *, 0 ** **] -4-ヘキサデセン

[0050]

【化20】

CH, CH,

15.16-ジメチルペンタシクロ [6.6.1.1***,0***,0****] 4・ヘキサデセン

などのペンタシクロ [6.6.1.12.6.02.7.09.14] -4-ヘキサデセン誘導体;

ペキサシクロ
[6. 6. 1. 1 ^{2. 5}. 1 ^{10. 13}. 0 ^{2. 7}.
0 ^{1. 14}] - 4 へブタデセン
1 2-メチルヘキサシクロ
[6. 6. 1. 1 ^{2. 6}. 1 ^{10. 13}. 0 ^{2. 7}.
0 ^{1. 14}] - 4 ーヘブタデセン
1 2-エチルヘキサシクロ
[6. 6. 1. 1 ^{2. 6}. 1 ^{10. 13}. 0 ^{2. 7}.
0 ^{2. 14}] - 4 ーヘブタデセン

CH₂
CH₃
CH₃
CH₄
CH₃
CH₄
CH₃
CH₄
CH₅
CH₅
CH₇
CH₇
COLORITE
CH₇
COLORITE
CH₇
COLORITE
CH₈
COLORITE
CH₈
COLORITE
CH₉
COLORITE
CH₉
COLORITE
CH₉
COLORITE
CH₉
COLORITE
C

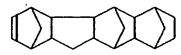
CH。 CH。 1.6.10-トリメチル-12-CH。 CH。 イソプチルへキサシクロ [6.6.1. CH。 1^{2.4}、1^{10.12}、0^{2.7}、0^{4.14}] CH。 -4-ヘプタデセン

などのヘキサシクロ [6, 6, 1, 1³・ ¹, 1¹ ⁰・ ¹², 0²・ ¹, 0³・ ¹ ⁴] -4-ヘプタデセン誘導体 【化 2 1 】

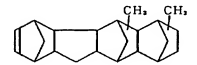
[0051]

36 ヘプタシクロ [8. 7. 0. 1^{2. 8}. 1 ^{6. 7}. 1 ^{11. 17}. 0 ^{2. 8}. 0 ^{12. 16}] -5-エイコセン

などのヘプタシクロ-5-エイコセン誘導体:

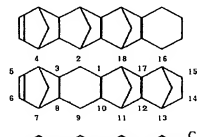


ヘプタシクロ [8, 7, 0, 1^{3, 1}, 1^{10, 17}, 1^{12, 15}; 0^{2, 7}, 0^{11, 19}] -4-エイコセン



ジメチル**復換ヘブタシクロ [8, 7,** 0, 1^{2, 4}, 1^{10, 17}, 1^{12, 14}, 0^{4, 7}, 0^{11, 16}] - 4-エイコセン

などのヘプタシクロ [8.7.0.1^{2.4}、1^{14.17}、1^{14.16}、0^{2.7}、0^{11.18}] - 4-エイコセン誘導体:



ヘプタシクロ [8.8.0.12.1.14.7 111.11.02.1.012.11] -5-ヘンエイコセン



ヘプタシクロ [8,8,0,14.7,111.10 111.14.03.1.012.17] -5-ヘンエイコセン

15-メチルへブタシクロ [8.8.0.147.11111 13215.031.01211] -5-ヘンエイコセン

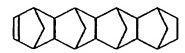
[0052]

30 【化22】

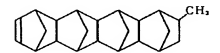
トリメチル置換へブタシクロ [8.8.0.14・7.11・11 [13.14.03.1.011.17] -5-ヘンエイコセン

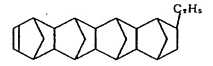
38

などのヘプタシクロ-5-ヘンエイコセン誘導体:



オクタシクロ [8.8.0.1**.14.7.111.14. 11**1*.0***.01**11] -5-ドコセン

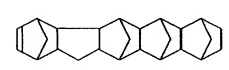




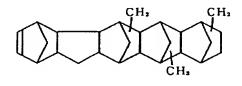
15-エチルオクタシクロ [8.8,0.1 ***] ***] 11:11 | 11:10 0 2:1 0 12:17] | -5-ドコセン

などのオクタシクロ [8.8.0.1**.1**.1**.1**.0**.0**.0**.7] -5-ドコセン誘導体;

[0053]

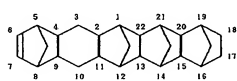


【化23】 ノナシクロ [10.9.1.1^{4.7}、 1^{13.20}、1^{13.18}、0^{2.10}、 0^{3.8}、0^{12.21}、0^{14.18}] -5-ペンタコセン



トリメチル面換ノナシクロ [10,9,1,1^{4,7},1^{12,20}, 1^{15,18},0^{2,10},0^{3,8}, 0^{12,21},0^{14,10}] -5-ペンタコセン

などのノナシクロ [10.9.1.1^{4.7}.1^{13.20}.1^{15.14}.0^{2.10}.0^{2.0}.0^{12.21}.0^{14.13}] -5-ペンタコセン誘導体;



ノナシクロ [10.10. 1.1^{5.8}, 1^{14.21}, 1^{10.19}, 0^{2.13}, 0^{4.9}, 0^{12.22}, 0^{15.20}] - 6-ヘキサコセン

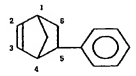
などのノナシクロ [10.10.1.1^{6. 8}.1^{14. 21}.1^{16. 19}.0^{2. 11}.0^{4. 9}.0^{12. 23}.0^{14. 20}] - 6-ヘキサコセン誘導体;

[0054]

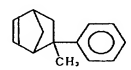
【化24】

39 そしてさらには、

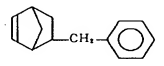
40



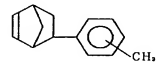
5-フェニル-ビシクロ [2. 2. 1] ヘプト- 2・エン



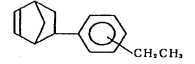
5-メチル-5-フェニル-ビシクロ 【2. 2. 1】 ヘプト-2-エン



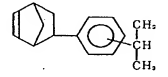
5-ベンジル-ビシクロ [2. 2. 1] ヘプト- 2-エン



5-トリル-ビシクロ [2, 2, 1] ヘプト- 2-エン



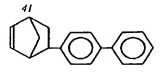
5-(エチルフェニル)- ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン



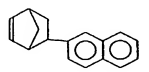
5-(イソプロピルフェニル)-ビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン

[0055]

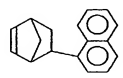
【化25】



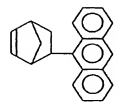
5- (ビフェニル) -ビシクロ [22]]ヘプト-2-エン



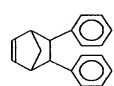
5- (*B-*ナフチル) -ビンクロ [221]ヘプト-2-エン



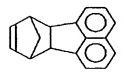
5-(α-ナフチル) -ビシクロ [2.2.1]ヘプト-2-エン



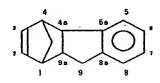
5-(アントラセニル) -ビジクロ [2 2 1]ヘプト-2-エン



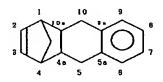
【化26】 5,6-ジフェニルビシクロ [221]ヘプト-2-エン



シクロペンタジエン-アセナフチレン付加物



1.4-メタノ-1, 4, 4a, 9a-テトラヒドロフルオレン

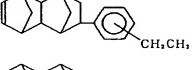


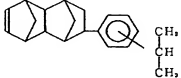
1, 4-メタノ-1, 4, 4a, 5, 10, 10a -ヘキサヒドロアントラセン

[0057]

[0056]

【化27】





8-フェニル-テトラシクロ [4. 4. 0. 03. 5, 17. 10]-3-ドデセン

8-メチル-8-フェニル -テトラシクロ[4.4.Q.0^{3. 8}. 17.19]-3-ドデセン

8-ベンジル-テトラシクロ [4. 4. 0. 03. 5, 17. 10]-3-ドデセン

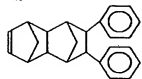
8-トリル-テトラシクロ [4. 4. 0. 03. 5. 17. 10]-3-ドデセン

8- (エチルフェニル) -テトラシクロ[4,4,0,0².5] 17.10]-3- ドデセン

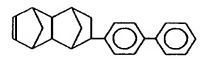
8- (イソプロピルフェニル) -テトラシクロ[4.40,0°.5. 17.10]-3-ドデセン

[0058]

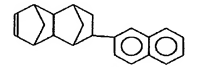
【化28】



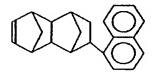
8.9-ジフェニルーテトラ シクロ[4.4.0.0^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン



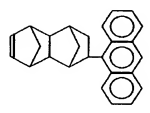
8- (ピフェニル) -テトラ シクロ[4 4 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン



8- (β-ナフチル) -テトラ シクロ{4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}} -3-ドデセン



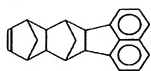
8- (α- ナフチル) -テトラ シクロ[4 4.0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

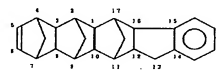


8- (アントラセニル) -テトラシクロ[4 4 0 1^{1: 5}. 1^{7: 10}]-3-ドデセン

[0059]

【化29】





(シクロペンタジエン-アセナフチレン付加物) に シクロペンタジエンを さらに付加した化合物

48

11, 12-ベンゾ-ペンタシクロ [6, 5, 1, 1^{2, 6}, 0^{2, 7}, 0^{4, 32}]-4-ペンタデセン

11, 12-ベンゾ-ベンタシクロ [6, 5, 1, 1^{3, 6}, 0^{2, 7}, 0^{6, 72}]-4-ヘキサデセン

11-フェニルへキサシクロ [6, 6, 1, 12, 6, 110, 13, 02, 7 .01, 14]-4-ヘプタデセン

14.15-ベンゾ-ヘブタシクロ [8.7.0.1^{2.9}.1^{4.1}.1^{11.11}.0^{2.1} .0^{12.14}]-5-エイコセン。

【0060】上記のような一般式 [1] または [11] で表される環状オレフィンは、シクロペンタジエンと対応する構造を有するオレフィン類とを、ディールス・アルダー反応させることによって製造することができる。

【0061】これらの環状オレフィンは、単独であるいは2種以上組み合わせて用いることができる。本発明で 30 用いられる環状オレフィン系樹脂は、上記のような式 [I]または [II]で表される環状オレフィンを用いて、たとえば特開昭60-168708号、同61-120816号、同61-115912号、同61-115916号、同61-271308号、同61-2722 16号、同62-252406号および同62-252407号などの公報において本出願人が提案した方法に従い、適宜条件を選択することにより製造することができる。

【0062】 <u>[A-1] エチレン・環状オレフィンランダ</u> ム共重合体

[A-1] エチレン・環状オレフィンランダム共重合体は、エチレンから誘導される構成単位を通常は52~90モル%、好ましくは55~80モル%の量で、環状オレフィンから誘導される構成単位を通常は10~48モル%、好ましくは20~45モル%の量で含有してい

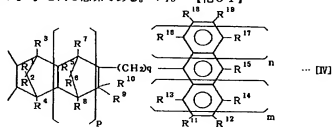
る。なおエチレン組成および環状オレフィン組成は、13 C-NMRによって測定される。

【0063】この [A-1] エチレン・環状オレフィンランダム共重合体では、上記のようなエチレンから誘導される構成単位と環状オレフィンから誘導される構成単位とが、ランダムに配列して結合し、実質的に線状であって、実質的にゲル状架橋構造を有していないことは、この共重合体が有機溶媒に溶解した際に、この溶液に不溶分が含まれていないことにより確認することができる。たとえば後述するようにして極限粘度 [ŋ] を測定する際に、この共重合体が135℃のデカリンに完全に溶解することにより確認することができる。

【0064】本発明で用いられる [A-1] エチレン・環 状オレフィンランダム共重合体において、上記式 [I] の または [II] で表される環状オレフィンの少なくとも一 部は、下記式 [III] または [IV] で示される繰り返し 単位を構成していると考えられる。

【0065】 【化30】

【0066】式 [III] において、n、m、q、R^t ~ R¹⁸ならびにR^a、R^b は式[I]と同じ意味である。*10 【化31】



【0068】式 [IV] において、n、m、p、qおよび R¹ ~R¹9は式[II] と同じ意味である。また本発明で 用いられる [A-1] エチレン・環状オレフィンランダム 共重合体は、本発明の目的を損なわない範囲で必要に応 じて他の共重合可能なモノマーから誘導される構成単位 を有していてもよい。

【0069】このような他のモノマーとしては、上記の ようなエチレンまたは環状オレフィン以外のオレフィン を挙げることができ、具体的には、プロピレン、1-ブテ ン、1-ペンテン、1-ヘキセン、3-メチル-1-ブテン、3-メチルー1ーペンテン、3-エチルー1ーペンテン、4-メチルー1 -ペンテン、4-メチル-1-ヘキセン、4,4-ジメチル-1-ヘ 30 キセン、4,4-ジメチル-1-ペンテン、4-エチル-1-ヘキセ ン、3-エチルー1-ヘキセン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタ デセンおよび1-エイコセンなどの炭素数3~20のα-オレフィン、シクロプテン、シクロペンテン、シクロへ キセン、3,4-ジメチルシクロペンテン、3-メチルシクロ ヘキセン、2-(2-メチルプチル)-1-シクロヘキセンおよ びシクロオクテン、3a, 5, 6, 7a-テトラヒドロ-4, 7-メタ ノーIH-インデンなどのシクロオレフィン、2-ノルポルネ ン、5-メチル-2-ノルボルネン、5-エチル-2-ノルボルネ ン、5-イソプロピル-2-ノルボルネン、5-n-ブチル-2-ノ ルボルネン、5-イソプチル-2-ノルボルネン、5.6-ジメ チルー2-ノルボルネン、5-クロロ-2-ノルボルネンおよび 5-フルオロ-2-ノルボルネンなどのノルボルネン類、1,4 -ヘキサジエン、4-メチル-1,4-ヘキサジエン、5-メチル -1,4-ヘキサジエン、1,7-オクタジエン、ジシクロペン タジエン、5-エチリデン-2-ノルボルネンおよび5-ビニ ルー2-ノルボルネンなどの非共役ジエン類を挙げること ができる。

【0070】これらの他のモノマーは、単独であるいは 50

組み合わせて用いることができる。 [A-1] エチレン・ 環状オレフィンランダム共重合体において、上記のよう な他のモノマーから誘導される構成単位は、通常は20 モル%以下、好ましくは10モル%以下の量で含有され ていてもよい。

【0071】本発明で用いられる [A-1] エチレン・環 状オレフィンランダム共重合体は、エチレンと式 [I] または[11]で表される環状オレフィンとを用いて上記 公報に開示された製造方法により製造することができ る。これらのうちでも、この共重合を炭化水素溶媒中で 行ない、触媒として該炭化水素溶媒に可溶性のバナジウ ム化合物および有機アルミニウム化合物から形成される 触媒を用いて [A-1] エチレン・環状オレフィンランダ ム共重合体を製造することが好ましい。

【0072】また、この共重合反応では固体状IVB族メ タロセン系触媒を用いることもできる。ここで固体状IV B族メタロセン系触媒とは、シクロペンタジエニル骨格 を有する配位子を含む遷移金属化合物と、有機アルミニ ウムオキシ化合物と、必要により配合される有機アルミ ニウム化合物とからなる触媒である。ここでVI族の遷移 金属としては、ジルコニウム、チタンまたはハフニウム であり、これらの遷移金属は少なくとも1個のシクロペ ンタジエニル骨格を含む配位子を有している。ここで、 シクロペンタジエニル骨格を含む配位子の例としてはア ルキル基が置換していてもよいシクロペンタジエニル基 またはインデニル基、テトラヒドロインデニル基、フロ オレニル基を挙げることができる。これらの基は、アル キレン基など他の基を介して結合していてもよい。ま た、シクロペンタジエニル骨格を含む配位子以外の配位 子は、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、ア ラルキル基等である。

【0073】さらに有機アルミニウムオキシ化合物およ

40

び有機アルミニウム化合物は、通常オレフィン系樹脂の 製造に使用されるものを用いることができる。このよう な固体状IVB族メタロセン系触媒については、例えば特 開昭61-221206号、同64-106号および特開平2-173112号 公報等に記載されている。

【0074】 [A-2] 環状オレフィンの開環重合体また は共重合体 *環状オレフィンの開環重合体または開環共重合体において、上記式[I]または[II]で表される環状オレフィンの少なくとも一部は、下記式[V]または[VI]で表される繰り返し単位を構成していると考えられる。

52

[0075]

【化32】

R¹ R⁸ R⁹ R¹¹ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁶ R¹⁶ R¹⁷ ... [V]

【0076】式 [V] において、n、m、qおよびR¹ ~R¹⁸ならびにR^a およびR^b は式 [I] と同じ意味で ある。

※【0077】 (化33】

*

【0078】式 [VI] において、n、m、p、qおよび R¹ ~R¹³は式 [II] と同じ意味である。

【0079】このような開環重合体または開環共重合体は、前記公報に開示された製造方法により製造することができ、例えば、上記式 [1] で表される環状オレフィンを開環重合触媒の存在下に、重合または共重合させることにより製造することができる。

【0080】このような開環重合触媒としては、ルテニウム、ロジウム、パラジウム、オスミウム、インジウム または白金などから選ばれる金属のハロゲン化物、硝酸塩またはアセチルアセトン化合物と、還元剤とからなる触媒、あるいは、チタン、パラジウム、ジルコニウムまたはモリブテンなどから選ばれる金属のハロゲン化物またはアセチルアセトン化合物と、有機アルミニウム化合★40

★物とからなる触媒を用いることができる。

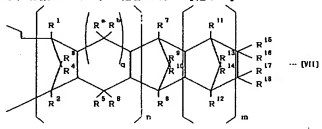
【0081】 <u>[A-3]</u> 開環重合体または共重合体の水素 化物

30 本発明で用いられる [A-3] 開環重合体または共重合体の水素化物は、上記のようにして得られる開環重合体または共重合体 [A-2] を、従来公知の水素添加触媒の存在下に水素化して得られる。

【0082】この [A-3] 開環重合体または共重合体の水素化物において、式 [I] または [II] で表される環状オレフィンのうち少なくとも一部は、下記式 [VII] または [VIII] で表される繰り返し単位を有していると考えられる。

[0083]

【化34】



【0084】式 [VII] において、n、m、qおよびR である。 ¹ ~R¹⁸ならびにR[®] およびR[®] は式 [1] と同じ意味 *50* 【0085】

【化35】

20

【0086】式 [VIII] において、n、m、p、q、R 10 ¹ ~R¹⁰は式[II] と同じ意味である。

[A-4] グラフト変性物

環状オレフィン系樹脂のグラフト変性物は、上記の [A-1] エチレン・環状オレフィンランダム共重合体、 [A-2] 環状オレフィンの開環重合体または共重合体、また は [A-3] 開環重合体または共重合体の水素化物のグラ フト変性物である。

【0087】ここで変性剤としては、無水マレイン酸な どの不飽和カルボン酸、これらの酸無水物または不飽和 カルボン酸のアルキルエステル等の誘導体などを挙げる ことができる。

【0088】本発明で用いられる環状オレフィン系樹脂 のグラフト変性物における変性率は、通常10モル%以 下である。このような環状オレフィン系樹脂のグラフト 変性物は、所望の変性率になるように環状オレフィン系 樹脂に変性剤を配合してグラフト重合させ製造すること もできるし、予め高変性率の変性物を調製し、次いでこ の変性物と未変性の環状オレフィン系樹脂とを混合する ことにより製造することもできる。

【0089】本発明では、環状オレフィン系樹脂 [A] として、上記のような [A-1] 、 [A-2] 、 [A-3] およ び [A-4] のいずれをも用いることができ、またこれら を組み合わせて用いることもできる。

【0090】このような環状オレフィン系樹脂 [A] の うち、エチレン・環状オレフィンランダム共重合体 [A-1] が好ましく、エチレンと式[I] で示されるオレフ インとのランダム共重合体がより好ましい。さらにこの 環状オレフィンを示す式[I]において、nはOであ り、mはO、1または2であることが好ましく、特にこ の式[I]で示される環状オレフィンがテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセンであることが好まし い。

【0091】このようなエチレン・環状オレフィンラン ダム共重合体 [A-1] を含む環状オレフィン系樹脂組成 物からは、特に水蒸気バリヤー性(防湿性)に優れた容 器を形成することができる。

【0092】 [B] 紫外線吸収剤

本発明の環状オレフィン系樹脂組成物は、上記のような [A] 環状オレフィン系樹脂と、下記のような[B] 紫 外線吸収剤と[C]ヒンダードアミン系安定剤とを特定量 50 ジフェニルアクリル酸メチルなどの置換アクリロニトリ

で含有している。

【0093】本発明で用いられる [B] 紫外線吸収剤と しては、下記のような化合物が挙げられる。2-ヒドロキ シ-4-メトキシベンソフェノン、2-ヒドロキシ-4-n-オク トキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシベン ゾフェノン、2,2'-ジヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾ フェノン、2,4-ジヒドロキシベンソフェノン、2,2',4, 4'-テトラヒドロキシベンゾフェノン、2,2'-ジヒドロキ シ-4,4'-ジメトキシベンゾフェノンなどのヒドロキシベ ンゾフェノン類、2-(2'-ヒドロキシ-3'-t-ブチル-5'-メ チルフェニル)-5-クロロベンソトリアソール、2-(2'-ヒ ドロキシ-3',5'-ジ-t- ブチルフェニル)-5-クロロベン ゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニ ル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジt-ブチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5'-t-オクチルフェニル) ベンゾトリア ゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-t-アミルフェニ ル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジt-プチルフェニル) ベンソトリアソール、2- [2'-ヒド ロキシ-3',5'-ビス (α, α-ジメチルベンジル)]ベン 30 ゾトリアゾール、2-[2'-ヒドロキシ-3'-(3'',4'',5'', 6' '-テトラヒドロフタロイド-メチル)-5'-メチルフェニ ル]-ベンソトリアゾール、2,2-メチレンビス[4-(1,1,3, 3-テトラメチルプチル)-6-(2H-ベンゾトリアゾール-2-イル)フェノール]などのベンゾトリアゾール類、メチ ルー3- [3-t-ブチルー5-(2H- ベンゾトリアゾール-2-イ ル)-4-ヒドロキシフェニル] プロピオネートとポリエチ レングリコール (分子量約300) との縮合物、フェニ ルサリシレート、p-t-プチルフェニルサリシレート、2, 4-ジ-t-ブチルフエニル-3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシ 40 ベンゾエート、ヘキサデシル-3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒド ロキシベンゾエートなどのベンソエート類、2,2'-チオ ピス (4-t-オクチルフェノール) Ni塩、 [2,2'-チオ ビス(4-t-オクチルフェノラート)]-n-ブチルアミン Ni塩、(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシベンジル) ホ スホン酸モノエチルエステルNi塩、(3,5-ジ-t-ブチ ル-4-ヒドロキシベンジル) ホスホン酸モノオクチルエ ステルNi塩、ジブチルジチオカルバメートNi塩など のニッケル化合物類、α-シアノ-β-メチル-β (p-メト キシフェニル) アクリル酸メチル、α-シアノ-B, B-

ル類、N-2-エチルフェニル-N'-2-エトキシ-5-t-フエニ ルシュウ酸ジアミド、N-2-エチルフエニル-N'-2-エトキ シフェニルシュウ酸アミドなどのシュウ酸ジアニリド類 などが挙げられる。

【0094】これらのうちでも、2-ヒドロキシ-4-n-オ クトキシベンソフェノン、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチ ルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシー 3'-t-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンソトリ アソールが好ましく用いられる。

もできる。

[C] ヒンダードアミン系安定剤

本発明で用いられる [C] ヒンダードアミン系安定剤と しては、下記のような化合物が挙げられる。

【0096】ピス(2,2',6,6'-テトラメチル-4-ピペリジ

ル) セパケート、コハク酸ジメチル-1-(2-ヒドロキシエ チル)-4-ヒドロキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン 重縮合物、ポリ [[6-(1,1,3,3-テトラメチルブチル) イ ミノ-1,3,5-トリアジン-2,4-ジイル] [(2,2,6,6-テト ラメチル-4- ピペリジル) イミノ] ヘキサメチレン [(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) イミノ]、テ トラキス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル)-1, 2, 3, 4-プタンテトラカルボキシレート、2,2,6,6-テトラメチ ルー4ーピペリジルベンゾエート、ピスー(1, 2, 6, 6ーペンタ メチルー4-ピペリジル)-2-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒド ロキシベンジル)-2-n-ブチルマロネート、ビス-(N-メチ ルー2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジル) セバケート、 1,1'-(1,2-エタンジイル) ビス(3,3,5,5-テトラメチル ピペラジノン)、(ミックスト2,2,6,6-テトラメチル-4 -ピペリジル/トリデシル)-1,2,3,4-ブタンテトラカル ボキシレート、 (ミックスト1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4 ーピペリジル/トリデシル)-1,2,3,4-ブタンテトラカル ボキシレート、ミックスト {2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジル/β, β, β', β'-テトラメチル-3,9-[2,4, 8,10-テトラオキサスピロ(5,5) ウンデカン] ジェチ ル} -1,2,3,4-ブタンテトラカルボキシレート、ミック スト $\{1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル/β, β$ β', β'-テトラメチル-3, 9-[2, 4, 8, 10-テトラオキサス ピロ(5,5) ウンデカン] ジエチル} -1,2,3,4-ブタンテ トラカルボキシレート、N,N'-ピス(3- アミノプロピ ル) エチレンジアミン-2,4-ビス[N-ブチル-N-(1,2,2,6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) アミノ]-6-クロロ-1.3; 5-トリアジン縮合物、ポリ [6-N-モルホリル-1,3,5-ト リアジン-2,4-ジイル] [(2,2,6,6-テトラメチル-4-ピ ペリジル) イミノ] ヘキサメチレン [(2, 2, 6, 6-テトラ メチル-4-ピペリジル) イミド]、N,N'-ピス(2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジル) ヘキサメチレンジアミン と1,2-ジプロモエタンとの縮合物、 [N-(2,2,6,6-テト ラメチル-4-ピペリジル)-2-メチル-2-(2, 2, 6, 6-テトラ メチルー4-ピペリジル) イミノ] プロピオンアミドなど

が挙げられる。

【0097】これらのうちでも、ピス(2,2',6,6'-テト ラメチル-4-ピペリジル) セパケート、コハク酸ジメチ ルー1-(2-ヒドロキシエチル)-4-ヒドロキシ-2, 2, 6, 6- テ トラメチルピペリジン重縮合物、ポリ [6-(1,1,3,3- テ トラメチルブチル) イミノ-1,3,5- トリアジン-2-4- ジ イル] [(2,2,6,6- テトラメチル-4- ピペリジル) イミ ノ] ヘキサメチレン [(2,2,6,6- テトラメチル-4- ピペ リジル) イミノ]、テトラキス(2,2,6,6- テトラメチル 【0095】これらは、2種以上組合わせて用いること 10 -4- ピペリジル)-1,2,3,4-ブタンテトラカルポキシレー ト、ビス-(1,2,6,6-ペンタメチル-4- ピペリジル)-2-(3,5- ジ-tert-ブチル-4- ヒドロキシベンジル)-2-n-ブ チルマロネート、1.1'-(1.2-エタンジイル) ビス(3.3. 5,5- テトラメチルピペラジノン)、(ミックスト2,2, 6,6-テトラメチル-4- ピペリジル/トリデシル)-1,2,3. 4-ブタンテトラカルボキシレート、 (ミックスト1,2,2, 6,6-ペンタメチル-4- ピペリジル/トリデシル)-1,2,3, 4-プタンテトラカルボキシレート、ミックスト {2,2,6, 6-テトラメチル-4- ピペリジル/β, β, β', β'-テト ラメチル-3,9-[2,4,8,10- テトラオキサスピロ(5,5) ウ ンデカン] ジエチル} -1,2,3,4- ブタンテトラカルボキ シレート、ミックスト {1,2,2,6,6-ペンタメチル-4-ピ ペリジル/β, β, β', β'-テトラメチル-3, 9-[2, 4, 8, 10- テトラオキサスピロ(5,5) ウンデカン] ジェチル} -1, 2, 3, 4- ブタンテトラカルボキシレート、N, N' - ビス (3- アミノプロピル) エチレンジアミン-2,4- ピス[N-ブチル-N-(1,2,2,6,6-ペンタメチル-4- ピペリジル) ア ミノ]-6-クロロ-1,3,5- トリアジン縮合物、ポリ [6-N-モルホリル-1,3,5- トリアジン-2,4- ジイル] [(2,2, 30 6,6- テトラメチル-4- ピペリジル) イミノ] ヘキサメ チレン [(2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジル) イミ ノ]、N.N'-ビス(2.2.6.6- テトラメチル-4- ピペリジ ル) ヘキサメチレンジアミンと1,2-ジブロモエタンとの 縮合物、[N-(2,2,6,6- テトラメチル-4- ピペリジル)-2-メチル-2-(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4- ピペリジル) イ ミノ]プロピオンアミドが好ましく、特にピス(2,2',6, 6'-テトラメチル-4-ピペリジル) セバケートが好ましく 用いられる。

56

【0098】これらは、2種以上組合わせて用いること 40 もできる。本発明に係る容器を形成する環状オレフィン 系樹脂組成物は、上記のような [A] 環状オレフィン系 樹脂と [B] 紫外線吸収剤と [C] ヒンダードアミン系 安定剤とからなり、 [A] 環状オレフィン系樹脂100 重量部に対して[B] 紫外線吸収剤を、0.01~2. ○重量部好ましくは0.05~1.0重量部の量で含有 しており、[C] ヒンダードアミン系安定剤を、O. O 1~2. 0重量部好ましくは0.05~1. 0重量部の **型で含有している。**

【0099】なおこの [B] 紫外線吸収剤と [C] ヒン 50 ダードアミン系安定剤とは、適宜の割合で含有されてい てよいが、通常 [B]: [C] (重量比)が1:99~99:1あることが望ましい。

【0100】上記のような量で [B] 紫外線吸収剤と [C] ヒンダードアミン系安定剤とを含む環状オレフィン系樹脂組成物の成形体 (容器) は、特に紫外線遮蔽効果および耐侯性に優れ、長期間太陽光などに晒される場合にも成形体の強度低下および着色 (変色) などを有効的に防止することができる。

【0101】他の成分

本発明では、環状オレフィン系樹脂組成物は、上記のよ 10 うな成分 [A]、 [B] および [C] とともにさらに必要に応じて他の成分を含有していてもよい。他の成分としては、具体的にたとえば、本発明に係る容器の靭性、耐衝撃性を改良するためにゴム状弾性体を含有させてもよく、弾性率0.1~20000kg/cm² 好ましくは10~15000kg/cm² さらに好ましくは10~10000kg/cm² であるゴム状弾性体を用いることが望ましい。なおこの弾性率は、ASTMTYPE-IVに準拠した形状の試験片を、厚さ2mm、チャック間64mm、引張り速度50mm/分の条件で測定される。 20

【0102】本発明で用いられるゴム状弾性体は、ガラス転移温度(Tg)が通常0℃以下好ましくは−10℃以下さらに好ましくは−20℃以下であることが望ましく、またX線回折法によって測定される結晶化度が、30%以下好ましくは20%以下であることが望ましく、通常低結晶性または非晶性であり、非晶性であることが望ましい。

【0103】またゴム状弾性体は、135℃、デカリン中で測定される極限粘度 [n] が、通常、0.01~10dl/g好ましくは0.08~7dl/gであることが望 30ましい。

【0104】このようなゴム状弾性体としては、具体的にたとえば、エチレン・ α -オレフィン共重合体ゴム、プロピレン・ α -オレフィン共重合体ゴムなどの α -オレフィン共重合体ゴムが挙げられる。このようなゴムは、2種以上組合せて用いてもよい。

【0105】このエチレン・ α ーオレフィン共重合体ゴムを構成する α ーオレフィンとしては、炭素数3~20の α ーオレフィンが挙げられ、具体的に、プロピレン、1ープテン、1ーペンテン、1ーヘキセン、3ーメチルー1ーペンテン、4ーメチルー1ーペンテン、4ーメチルー1ーペンテン、4ージメチルー1ーペキセン、4,4ージメチルー1ーヘキセン、4,4ージメチルー1ーヘキセン、3ーエチルー1ーヘキセン、1ーオクテン、1ーデセン、1ードデセン、1ーテトラデセン、1ースクテン、1ーデセン、1ーボイコセンおよびこれらの組合せが挙げられる。これらのうち、炭素数3~10の α ーオレフィンが好ましく、プロピレン、1ープテン、1ーペンテン、1ーヘキセン、4ーメチルー1ーペンテン、1ーオクテン、1ーデセンなどが好ましい。

【0106】このようなエチレン・ α -オレフィン共重合体ゴムにおいては、エチレン α -オレフィンとのモル比(エチレン/ α -オレフィン)は、 α -オレフィンの種類によっても異なるが、通常 $1/99\sim99/1$ 好ましくは $30/70\sim95/5$ であることが望ましい。

58

【0107】またプロピレン・ α -オレフィン共重合体 ゴムを構成する α -オレフィンとしては、炭素数 $4\sim2$ 0 α -オレフィンが挙げられ、具体的には上記の例示 のうちプロピレンを除く α -オレフィンが挙げられる。

【0108】これらのうち、炭素数4~10のα-オレフィンが好ましく、1-プテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、4-メチル~1-ペンテン、1-オクテン、1-デセンなどが好ましい。

【0109】このようなプロピレン・ α -オレフィン共 重合体ゴムにおいては、プロピレンと α - オレフィンと のモル比(プロピレン/ α - オレフィン)は、 α - オレ フィンの種類によっても異なるが、 $30/70\sim95/$ 5であることが好ましい。

【0110】上記のようなαーオレフィン共重合体ゴム は、該αーオレフィン共重合体ゴムの特性を損なわない 範囲内で、上記αーオレフィンと共重合可能なジェン化 合物などから誘導される構成単位を含有していてもよい。

【0111】このようなジエン化合物としては、具体的に、1,4~~キサジエン、1,6~オクタジエン、2~メチルー1,5~~キサジエン、6~メチルー1,5~~プタジエン、7~メチルー1,6~オクタジエンなどの鎖状非共役ジエン、シクロヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、メチルテトラヒドロインデン、5~ビニルノルボルネン、5~エチリデン~2~ノルボルネン、5~メチレン~2~ノルボルネン、5~イソプロピリデン~2~ノルボルネンなどの環状非共役ジエン、2,3~ジイソプロピリデン~5~ノルボルネン、2~エチリデン~3~イソプロピリデン~5~ノルボルネン、2~エチリデン~3~イソプロピリデン~5~ノルボルネン、2~プロペニル~2,2~ノルボルナジエンなどのジエン化合物が挙げられる。これらは2種以上の組合わせであってもよい。

【0112】本発明で用いられる α -オレフィン共重合体ゴムは、このようなジェンから誘導される構成単位を、通常 $1\sim20$ モル%好ましくは $2\sim15$ モル%の量で含有していてもよい。

【0113】本発明では、ゴム状弾性体として上記のうちでも、エチレン含有量30~95モル%、結晶化度10%以下のエチレン・プロピレン共重合体ゴムまたはエチレン・α-オレフィン共重合体ゴムが好ましく用いられる。

【0114】本発明では、上記のαーオレフィン共重合体ゴムとともに必要に応じて他のゴム状弾性体たとえばSBS、SIS、SEBS、SEPSなどのスチレン系ブロック共重合体、ポリイソプレン、ポリブタジエン、 50フッ案ゴム、シリコンゴム、SBR、ニトリルゴムなど を用いることもできる。

【0115】さらに環状オレフィン系樹脂組成物は、本発明の目的を損なわない範囲で他の任意成分たとえば、 添加剤、酸化防止剤、架橋剤、架橋助剤、耐熱安定剤、 帯電防止剤、スリップ剤、アンチブロッキング剤、防暴 剤、滑剤、染料、顔料、鉱物油系軟化剤、石油樹脂、ワ ックス、充填材などを含有していてもよい。

【0116】このような任意成分としては、より具体的にたとえば、テトラキス [メチレン-3- (3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] メタン、 10 β- (3,5-ジ-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸アルキルエステル、2,2-オギザミドビス [エチルー3- (3,5-ジ-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネートなどのフェノール系酸化防止剤、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、1,2-ヒドロキシステアリン酸カルシウムなどの脂肪族金属塩、グリセリンモノステアレート、グリセリンジステアレート、ペンタエリスリトールジステアレート、ペンタエリスリトールジステアレート、ペンタエリスリトールシステアレート、ペンタエリスリトールトリステアレートなどの多価アルコール脂肪族エステルなどが挙げられ 20 る。

【0117】これらは2種以上組み合わせて用いてもよく、たとえばテトラキス[メチレン-3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-tドロキシフェニル)プロピオネート]メタンとステアリン酸亜鉛またはステアリン酸カルシウムとを組合わせて用いることができる。

【0118】無機および有機充填材としては、シリカ、ケイ藻土、アルミナ、酸化チタン、酸化マグネシウム、軽石粉、軽石バルーン、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、塩基性炭酸マグネシウム、ドロマイト、硫 30酸カルシウム、チタン酸カリウム、硫酸バリウム、亜硫酸カリウム、タルク、クレー、マイカ、アスベスト、ガラスフレーク、ガラスピーズ、ケイ酸カルシウム、モンモリロナイト、ベントナイト、グラファイト、アルミニウム粉、硫化モリブデンなどが挙げられる。

【0119】また任意成分としては、本発明の目的を損なわない範囲の量の高分子材料たとえばポリアミド、ポリエステルなどを挙げることができる。環状オレフィン系樹脂組成物は、上記のような各成分から従来公知の樹脂組成物を調製する方法により調製される。具体的にはたとえば、環状オレフィン系樹脂 [A]と、成分 [B]と、さらに必要に応じて他の成分とを押出機、ニーダー、ロールなどで機械的にブレンドする方法、これら各成分を適当な良溶媒に溶解し、またはそれぞれ別々に溶解した後混合した後、溶媒を除去する方法、これらを組合せた方法により調製される。

【0120】上記のような溶媒としては、たとえばヘキサン、ヘプタン、デカン、シクロヘキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素などが用いられる。

【0121】容器

本発明に係る容器は、上記のような環状オレフィン系樹脂組成物から形成され、環状オレフィン系樹脂組成物を 種々の成形法により所定形状に賦形することにより得られる。

60

【0122】 環状オレフィン系樹脂組成物から所定形状の容器を得るには、具体的にたとえば、ダイレクトプロー法、インジェクションブロー法、射出成形法、一旦チューブ類に押出成形した後所定形状に成形する方法、シート状体に成形した後所定形状に真空または圧空成形する方法などが挙げられる。

【0123】本発明に係る環状オレフィン樹脂製容器は、このようにして種々の用途の容器として成形されるが、具体的にたとえば、錠剤ビン、目薬瓶、パイアル瓶、プレフィルドシリンジなどの注射筒、ブリスターパック、輸液ボトル、廃血液タンクなどの医療用容器、化粧水用容器、乳液用容器、香水用容器などの化粧品用容器、絵の具、ポスターカラーなどの容器、培養瓶、シャーレ、ビーカ、メスシンダー、分析セルなどの理化学容器、ペン軸などのチューブ状容器、シリコンウエハケースなどの電子材料用ケース、清涼飲料水、醤油、ケチャップ、プリンなどを収容する食品用ボトルまたはカップなどとして好ましく用いられる。

[0124]

【発明の効果】本発明に係る環状オレフィン樹脂製容器は、透明性、耐熱性、剛性に優れるとともに、防湿性 (水蒸気バリヤー性)、紫外線遮蔽性、耐候(光)性に も優れている。

【0125】したがって本発明に係る環状オルフィン樹脂製容器は、長期間に亘り各種用途の容器として使用した場合にも、容器が変色(着色)したり、透明性、強度が低下したりすることがないとともに、空気中の水分、紫外線などによる内容物の変質を防止することができる。

[0126]

【実施例】次に本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれら実施例により限定されるものではない。

【0127】以下の実施例では、通常容器を製造する場合に採用される射出成形法によって下記のような環状オレフィン系樹脂組成物から試験片を形成し、この試験片について種々の物性を測定した。

【0128】 [評価方法]

(i) 軟化温度 (TMA)

デュポン社製 Thermal Mechanical Analyzerを用いて、厚さ 1 mmのシートの熱変形挙動により測定した。シート上に石英製針を載せて荷重 4 9 gをかけ、速度 5 C/分で昇温させ、針がシートに 0.635 mm侵入した温度をTMAとした。

50 (ii)ガラス転移温度 (Tg)

SEIKO電子工業(株)製DSC-20を用いて、昇 温速度10℃/分で測定した。

(iii) 曲げ試験

ASTM D790に準拠して測定した。

【0129】厚さ1/8インチの射出試験片を用いて、 クロスヘッドスピード20mm/分、23℃にて試験を行って、曲げ弾性率および曲げ強度を測定した。

(iv) 色差 (ΔE)

JIS Z8730 1968 に準拠して測定した。

[0130]

【実施例1】成分 [A] として下記に示す環状オレフィン樹脂[A-1] 100重量部と、成分 [B] として2- (2'-ヒドロキシ-3'-t-ブチル-5'-メチルフェニル) -5-クロロベンゾトリアゾール0. 1重量部と、成分 [C] としてビス (2,2',6,6'-テトラメチル-4-ピペリジン) セバケート0. 1重量部とを、二軸押出機 (44mmø)に装入して、230℃で溶融混練してペレットを得た。

【0131】得られたペレットから、射出成形機 (IS-55EPN、東芝機械 (株) 製) により127mm× 12.7mm×2mm t の試験片を作成した。

環状オレフィン樹脂[A-1]

エチレンとテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン (以下TCD-3と略記する) とのランダム共<u>重</u>合体:

エチレン含量=75モル%、

MFR (260℃、2160g) = 39g/10分、 極限粘度 [η] (135℃デカリン中) = 0.60dl/ g、

軟化温度 (TMA) = 90℃、ガラス転移温度 (Tg) = 80℃。

62

【0132】この試験片をサンシャインウェザロメータ内にセットし、ブラックパネル温度63℃、光照射時間102分、ウォーターシャワー18分の条件で耐候試験を行った。

【0133】耐候試験後の試験片について測定した色差と曲げ強度とを表1に示す。

[0134]

【実施例2】実施例1において、成分[B]を2-ヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾフェノンに代えた以外は実 10 施例1と同様にして試験片を作成して耐候試験を行った。結果を表1に示す。

[0135]

【比較例1】実施例1において、成分[B]と[C]を 用いなかった以外は実施例1と同様にして試験片を作成 して耐候試験を行った。結果を表1に示す。

[0136]

【比較例2】実施例1において、2- (2'-ヒドロキシ-3'-t-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール(成分[B])の最を0.2重量部に変え、成分[C]を用いなかった以外は実施例1と同様にして試験片を作成して耐候試験を行った。結果を表1に示す。

[0137]

【比較例3】実施例1において、成分 [B] を用いず、 ビス (2,2',6,6'-テトラメチル-4-ピペリジン)セバケ ート(成分 [C])の量を0.2 重量部に変えた以外は 実施例1と同様にして試験片を作成して耐候試験を行っ た。結果を表1に示す。

[0138]

【表1】

30

	[B] 無外線吸収剤		[C] 成分		耐烷試験										
添加量*		計劃部)	(重量部)	色差 (ΔΕ)					曲汚	虹 (kg/c	₹/cm²)				
	[B-2]		500 hr	1000 hr	1500 hr	2000 hr	0 hr	500 hr	1000 hr	1500 br	2000 hr				
実施例)	0.1	-	0. 1	2.1	2.3	2.5	2.5	950	950	950	820	820			
実施例2	-	0.1	0. 1	1.7	1.7	1.8	2. 0	950	950	950	900	900			
比較例1	· -	_	-	2.5	3. 0	4. 1	14. 0	950	950	950	650	600			
比較例2	0. 2	-	-	2.1	2.5	2.8	4. 5	950	950	950	700	690			
比較例3	-	-	0.2	2. 2	2.4	3.0	4.8	950	950	950	720	680			

表中 * … エチレン・TCD-3共重合体[A-1] ; 100重量部に対する量

[8-1] … 2-(2'-ヒドロキシ-3'-1-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール

[B-2] … 2-ヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾフェノン

[C] … ビス(2.2'.6.6' - テトラメチルー4- ピペリジン) セバケート

[0139]

【実施例3】実施例1において、成分[A]として環状オレフィン樹脂[A-1]に代えて下記の環状オレフィン[A-2]を用いた以外は、実施例1と同様にして試験片を作成し、耐候試験を行った。

【0140】結果を表2に示す。

<u>環状オレフィン樹脂[A-2]</u>

エチレン/TCD-3ランダム共重合体;

エチレン含量=65モル%、

MFR (260℃、2160g) = 15g/10分、 軟化温度 (TMA) = 115℃、ガラス転移温度(T

g) = 100%

[0141]

【実施例4】実施例3において、成分 [B] を2-ヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾフェノンに代えた以外は実施例3と同様にして試験片を作成して耐候試験を行った。結果を表2に示す。

[0142]

【比較例4】実施例3において、成分[B]と[C]を 用いなかった以外は実施例3と同様にして試験片を作成 して耐候試験を行った。結果を表2に示す。

[0143]

【比較例5】実施例3において、2-(2'-ヒドロキシ-3'-t-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアソール(成分[B])の量を0.2重量部に変え、成分[C]を用いなかった以外は実施例3と同様にして試験片を作成して耐候試験を行った。結果を表2に示す。

[0144]

【比較例 6 】実施例 3 において、成分 [B] を用いず、 ビス (2,2',6,6'-テトラメチルー4-ピペリジン) セバケート (成分 [C]) の量を 0.2 重量部に変えた以外は 実施例 3 と同様にして試験片を作成して耐候試験を行った。 結果を表 2 に示す。

[0145]

【表 2】

40

_	[B] 紫外線吸収剤		[C] 成分	耐候試験									
校加票* (再署职)			(重量部)		色姜	(ΔE)		曲げ強度(kg/cm²)					
	[B-2]		500 hr	1000 hr	1500 hr	2000 hr	0 hr	500 hr	1000 hr	1500 hr	2000 hr		
実施例3	0.1	-	0. 1	2.5	2.7	2.8	14. 0	1100	1100	1100	910	900	
実施例4	_	0.1	0. 1	1.7	2.0	2.2	5. 2	1100	1100	1100	1000	1000	
比較例4	-	-		4. 2	5. 0	14. 0	-	1100	1100	1100	750	510	
比較例5	0.2	-	-	2.6	3. 2	8.5	-	1100	1100	1100	810	780	
比較例6	-	-	0.2	2.8	3.5	9.2	-	1100	1100	1100	820	790	

表中 --・ エチレン・TCD-3共重合体[A-2] : 100重量部に対する量

[8-1] … 2-(2'-ヒドロキシ-3'-L-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール

[B-2] … 2-ヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾフェノン

[C] … ビス(2,2',6,6' - テトラメチル-4- ピペリジン) セバケート

[0146]

【実施例5~13】成分[A]として前記の環状オレフ ィン樹脂[A-1] 100重量部と、表1に示す量の成分 [B] と [C] とを、230℃に設定した二軸押出機 (44mmφ)に装入して、溶融混練してペレットを得

【0147】得られたペレットから、射出成形機(IS -55EPN、東芝機械(株)製)により130mm× 30 120mm×2mm t の角板を成形した。この角板につ いて、紫外-可視分光光度計により、350nmと40

0 n mにおける紫外線透過率を測定した。結果を表 3 に 示す。

[0148]

【比較例7】実施例5において、成分[B]と[C]と を用いなかった以外は実施例5と同様にして角板を成形

【0149】結果を表3に示す。

[0150]

【表3】

表 3

	実施例 5	実施例6	実施例7	実施例 8	実施例 9	実施例10	実施例11	実施例12	実施例13	比較例7
[B] 紫外線吸収 利 極類	[B-2]	[B-2]	[B-2]	[B-3]	[8-3]	[8-3]	[B-1]	[B-1]	[8-1]	-
添加量 (重量部)	0.05	0.1	0.5	0.05	0.1	0. 5	0.05	0.1	0.5	-
[C] t对-竹沙系安定和	0.05	0. 1	0. 05	0.05	0. 1	0. 5	0.05	0.1	0. 5	-
紫外線透過率 3 5 0 nm (%)	2	0	0	0	0	0	0	0	0	64
400nm	67	67	58	68	64	54	44	10	0	84

表中 [B] 、 [C] の添加量は、エチレン・TCD-3共重合体[A-1] ; 100重量部に対する量 (重量部)

[B-1] ··· 2-(2'-ヒドロキシ-3'-1-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール

[B-2] … 2-ヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾフェノン [B-3] … 2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニル) ベンソトリアゾール [C] … ビス(2.2', 6.6' - テトラメチル-4- ピペリジン) セバケート

フロントページの続き

(51) Int. CI. 6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C08L 51/06

LLD

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.